PCT/FR2004/001538

## IAP20 Rep'1707/770 15 DEC 2005

Procédé de production d'une protéine recombinante d'intérêt et protéine produite.

L'invention a pour objet un nouveau procédé de production de protéine d'intérêt, en grande quantité, directement utilisable pour des analyses structurales. L'invention concerne également la protéine recombinante obtenue.

Les récepteurs couplés aux protéines G (RCPGs)

10 constituent une super-famille de protéines membranaires caractérisées par 7 domaines transmembranaires (TM I à VII) qui jouent un rôle primordial dans la communication intercellulaire et la réception des signaux sensoriels [1].

Avec plusieurs centaines de membres identifiés, les RCPGs constituent la famille structurale et fonctionnelle de récepteurs membranaires la plus importante. Ils représentent notamment une part significative du génome humain connu à ce jour (au moins 700 récepteurs, 0.5 % du génome).

Exprimés à la surface de toutes les cellules d'un organisme (de la levure à l'homme), ils sont activés par une très grande variété de messages extracellulaires (peptides, hormones, lipides, molécules odorantes, lumière, nucléotides, nucléosides, molécules du goût, etc...). Leur activation entraîne une cascade intracellulaire de signaux par l'intermédiaire de protéines G et résulte en un grand nombre de réponses cellulaires (par exemple division ou contraction cellulaire, neurotransmission).

De façon générale, les RCPGs sont impliqués dans chaque fonction physiologique. L'importance de ces récepteurs ainsi que la connaissance de leur localisation cellulaire les désigne comme des cibles idéales de la thérapeutique. Et effectivement, on peut estimer que près de 50% des médicaments sur le marché agissent via les

RCPGs. Beaucoup de pathologies sont la conséquence de mutations des RCPGs, et leurs manifestations cliniques sont bien connues, on peut citer par exemple cécité, diabète insipide néphrogénique, hypo- ou hyperthyroïdisme, puberté précoce, obésité [2].

La découverte que certains récepteurs des chémokines sont des cofacteurs de l'infection par le virus HTV renforce l'idée que les RCPGs sont impliqués dans une grande variété de situations pathologiques [3].

10 Ces considérations générales indiquent clairement la nécessité d'étudier l'architecture fonctionnelle de ces récepteurs, afin de mieux comprendre le processus de transduction du signal et la dynamique de interactions avec diverses molécules (ligands partenaires intracellulaires), ainsi que pour développer de 15 nouveaux outils pharmacologiques et thérapeutiques. Cependant, l'étude de l'architecture fonctionnelle des RCPGs par les méthodes expérimentales « directes » (cristallographie aux rayons X, RMN, spectrométrie de 20 masse) reste encore très limitée. Une seule structure tridimensionnelle (3D) est actuellement connue, celle de la rhodopsine de bœuf [4], du fait du très fort niveau d'expression naturel de ce récepteur dans la rétine. La connaissance de leur architecture fonctionnelle est donc 25 abordée actuellement par un faisceau de méthodes théoriques (modélisation), physico-chimiques (photomarquage, fluorescence) et biologiques (mutagénèse dirigée, pharmacologie moléculaire, knock-out, etc...).

Ces études représentent un enjeu industriel et socioéconomique de première importance, compte tenu des applications thérapeutiques potentielles.

30

Cependant l'étude structurale et fonctionnelle des RCPGs est très difficile pour diverses raisons :

- la nature transmembranaire de ces protéines et leur caractère hydrophobe rendent leur manipulation délicate et conduisent en général à une perte de la fonctionnalité et à une dénaturation après solubilisation ;
- 5 les obtenir dans la totalité de leur séquence primaire reste très difficile. La plupart du temps, ils sont exprimés sous forme tronquée [5].
  - ils sont exprimés en quantité très faible (0.01% des protéines membranaires) ce qui constitue un blocage à leur purification en grande quantité;

20

- leur poids moléculaire est élevé (supérieur à 40 kD), et ils sont caractérisés par la présence de modifications post-traductionnelles (glycosylation, palmitoylation, phosphorylation) et de traits structuraux particuliers (ponts disulfure);
  - ce sont des protéines multifonctionnelles possédant des domaines avec des rôles différents : liaison des ligands, activation des protéines G, sites allostériques, zones impliquées dans leur régulation / désensibilisation
  - On comprend aisément que l'étape critique qui constitue actuellement un réel blocage est certainement celle de l'obtention des RCPGs en des quantités compatibles avec les approches de biologie structurale « directes ».

Jusqu'à présent, aucune stratégie de production en grande quantité, généralisable à tous les RCPGs, permettant en outre leur purification sous forme fonctionnelle d'une manière simple, n'a été mise au point. Ponctuellement, certains récepteurs ont été produits en quantité élevée (mg/l de culture) [6-8], mais les méthodes mises en place ne s'appliquent pas à une majorité de RCPGs.

Les RCPGs ne représentent dans ce domaine de la production en grande quantité d'une protéine qu'un exemple des difficultés que l'on rencontre lorsqu'il s'agit d'obtenir une quantité importante d'une protéine d'intérêt.

La présente invention a pour but de fournir un procédé de production en grande quantité d'une protéine d'intérêt, particulièrement des RCPGs.

Les inventeurs ont de manière surprenante, montré que recombinantes, construction dе protéines de protéines membranaires, particulièrement particulièrement de RCPGs, comprenant au moins un fragment d'une intégrine alpha et la protéine d'intérêt, permet d'obtenir des protéines recombinantes pouvant être exprimées en grande quantité. Cette stratégie permet en particulier d'obtenir une production desdites protéine en grande quantité dans des microorganismes, particulièrement dans des bactéries. Lorsque les protéines recombinantes de l'invention sont produites dans des bactéries, elle s'accumulent dans les corps d'inclusion du cytoplasme bactérien. Il est alors nécessaire de renaturer les protéines d'intérêt pour les obtenir sous forme active en une quantité compatible avec une analyse directe de leur structure par exemple par cristallographie aux rayons X ou par résonance magnétique nucléaire (RMN). Le procédé de l'invention peut permettre en outre la production de protéines non tronquées, particulièrement lorsqu'il est appliqué aux RCPGs.

10

15

20

25

30

Les intégrines forment une famille de récepteurs liés structurellement et fonctionnellement qui participent aux interactions cellule-cellule et cellule-matrice extracellulaire. Toutes les intégrines se présentent sous forme d'hétérodimères de sous-unités alpha et bêta, liées de manière non covalente. Sur la base de leur séquence primaire, toutes les intégrines alpha présentent une région N-terminale constituée de sept séquences en acides aminés répétées (répétition I à VII), chacune comprenant approximativement 60 acides aminés. Certaines sous-unités alpha incluent un domaine d'insertion (domaine-I) d'environ

200 acides aminés, situé entre les répétitions II et III. Les homologies entre les répétitions I et VII comprennent essentiellement des séquences consensus FG et GAP, correspondant aux enchaînements phenylalanine, glycylglycyl, alanyl, prolyl, d'où leur dénomination « répétition FG-GAP ».

A la connaissance des inventeurs, la sous-unité alpha des intégrines (par ailleurs appelée intégrine alpha (intégrine  $\alpha$ ) dans le texte) n'a jamais été utilisée pour la production de protéines recombinantes d'intérêt dans des cellules autres que des cellules de mammifères et ce en quantité directement compatible avec une analyse structurale de la protéine d'intérêt, ce qui nécessite une quantité de ladite protéine pouvant aller jusqu'à plusieurs milligrammes.

10

15

20

25

30

La présente invention vise à satisfaire cette exigence.

Ainsi, l'invention a pour objet premier l'utilisation d'au moins un fragment d'une intégrine alpha dans la construction d'au moins une protéine recombinante d'intérêt. L'invention a aussi pour objet l'utilisation d'au moins un fragment d'une intégrine alpha pour la production d'au moins une protéine recombinante d'intérêt.

Dans le présent texte, l'expression "protéine recombinante" ou "protéine recombinante d'intérêt" se rapporte à la protéine recombinante produite selon l'invention. Cette protéine recombinante peut en particulier comprendre l'enchaînement de plusieurs (au moins deux) protéine d'intérêt, fusionnées, éventuellement séparées par des séquences espaceurs et/ou des séquences de clivage.

L'expression "protéine d'intérêt" se rapporte à la séquence peptidique correspondant à une protéine d'intérêt que l'on veut produire (ou que l'on a produite).

5

10

20

Ainsi, l'on comprend qu'une "protéine recombinante" est constituée d'une ou plusieurs "protéine d'intérêt" éventuellement séparées par des séquences espaceurs et/ou des séquences de clivage.

Par fragment d'une intégrine alpha, on entend aussi bien la séquence en acide aminé complète de l'intégrine alpha utilisée qu'une séquence partielle. La séquence de l'intégrine alpha utilisée peut être native ou mutée. Préférentiellement selon l'invention, la séquence utilisée est une séquence comprenant l'extrémité N-terminale de l'intégrine alpha utilisée, encore plus préférentiellement une séquence correspondant à l'extrémité N-terminale de l'intégrine alpha utilisée.

Selon un mode particulier de l'invention, le fragment de l'intégrine alpha utilisée comprend au moins les modules FG-GAP IV à VII et une portion du module FG-GAP III de l'intégrine alpha utilisée.

Le fragment de l'intégrine alpha utilisée peut être un fragment de toute intégrine alpha connue. On citera particulièrement les intégrines  $\alpha 1$ ,  $\alpha 2$ ,  $\alpha 3$ ,  $\alpha 4$ ,  $\alpha 5$ ,  $\alpha 6$ ,  $\alpha 7$ ,  $\alpha 8$ ,  $\alpha 9$ ,  $\alpha 10$ ,  $\alpha 11$ ,  $\alpha D$ ,  $\alpha E$ ,  $\alpha L$ ,  $\alpha M$ ,  $\alpha X$ ,  $\alpha IIb$  ou encore  $\alpha V$ .

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, on utilise un fragment de 287 acides aminés, correspondant à la partie de l'extrémité N-terminale de l'intégrine alpha 5 qui s'étend entre les positions 231 et 517, selon la numérotation tenant compte de la présence du peptide signal. Si l'on ne tient pas compte du peptide signal, le fragment utilisable dans l'invention s'étend des positions 190 (résidu G) à 476 (résidu G) de l'intégrine alpha5.

Lorsque l'on utilise d'autres intégrines alpha, les fragments utilisables selon l'invention sont les fragments homologues aux fragments ci-dessus définis. Par exemple

quand il s'agit de l'intégrine αV, le fragment utilisable selon l'invention correspond à la partie de l'extrémité Nterminale de l'intégrine αV qui s'étend des positions 211 (résidu G) à 495 (résidu G) selon la numérotation tenant compte de la présence du peptide signal. Si l'on ne tient pas compte du peptide signal, le fragment utilisable dans l'invention s'étend des positions 181 (résidu G) à 465 (résidu G) de l'intégrine  $\alpha V$ . Quand il s'agit de l'intégrine  $\alpha IIb$ , le fragment utilisable selon l'invention correspond à la partie de l'extrémité N-terminale de l'intégrine αIIb qui s'étend des positions 224 (résidu G) à 508 (résidu Q), selon la numérotation tenant compte de la présence du peptide signal. Si l'on ne tient pas compte du peptide signal, le fragment utilisable dans l'invention s'étend des positions 193 (résidu G) à 477 (résidu Q) de l'intégrine αIIb.

10

15

20

25

30

Selon un mode particulier de l'invention, le fragment de l'intégrine alpha utilisée comprend au moins une séquence en acides aminés choisie parmi les séquences SEQ ID n°1 (fragment de l'intégrine  $\alpha$ 5 humaine), SEQ ID n°2 (fragment de l'intégrine V humaine) et SEQ ID N°3 (fragment de l'intégrine  $\alpha$ IIb humaine), de la liste de séquence fournie en annexe.

Selon un autre mode particulier de l'invention, le fragment de l'intégrine alpha utilisé comprend au moins une séquence en acides aminés codée par l'une des séquences en nucléotides, choisie parmi les séquences SEQ ID N°4 (fragment de l'intégrine α5 humaine), SEQ ID N°5 (fragment de l'intégrine V humaine) et SEQ ID N°6 (fragment de l'intégrine αIIb humaine), de la liste de séquence fournie en annexe.

Selon encore un autre mode de réalisation particulier de l'invention, il est possible que le fragment de l'intégrine alpha soit utilisé dans la construction de

plusieurs (au moins deux) protéines d'intérêt recombinantes. Dans ce cas, les protéines recombinantes seront fusionnées lors de la traduction. Cela peut s'avérer nécessaire dans le cas d'une protéine d'intérêt pour laquelle la construction selon l'invention ne permet pas sa production directe (protéine réfractaire). Il est alors nécessaire de coupler en tandem la séquence de ladite protéine réfractaire à une protéine recombinante d'intérêt que les constructions selon l'invention permettent de produire. Ainsi, selon cette forme particulière de réalisation de l'invention, la construction selon l'invention comprendra au moins un fragment d'ADN codant au moins un fragment d'une intégrine alpha, puis au moins un ADN codant au moins une première protéine recombinante d'intérêt et au moins un ADN codant au moins une seconde protéine recombinante d'intérêt. Selon ce mode réalisation particulier de l'invention, l'ADN codant la seconde protéine d'intérêt sera inséré dans la construction en phase en aval de la séquence d'ADN codant la première protéine d'intérêt. Ce mode de réalisation particulier peut être combiné à l'un quelconque des modes de réalisations particuliers décrits précédemment.

10

15

20

25

30

Préférentiellement selon l'invention, le fragment d'intégrine alpha est situé dans la protéine recombinante d'intérêt préparée selon l'invention, en amont de la séquence de la protéine d'intérêt (ou des séquences des protéines d'intérêt) que l'on vise à produire, c'est-à-dire du côté N-terminal de la protéine recombinante d'intérêt (ou des protéines recombinantes d'intérêt) que l'on cherche à construire et/ou à produire.

L'invention a également pour objet une protéine recombinante caractérisée en ce qu'elle comprend, fusionnés, au moins un fragment d'une intégrine alpha tel que défini précédemment et au moins une protéine d'intérêt.

La (ou les) protéine(s) d'intérêt, partie(s) de la protéine recombinante de l'invention, peut être toute protéine que l'on cherche à produire, particulièrement une protéine membranaire, très particulièrement un récepteur couplé aux protéines G (RCPGs). A titre d'exemple pour ces derniers, on peut citer les récepteurs de la vasopressine et de l'ocytocine (V1a, V2, OTR), les récepteurs des leucotriènes (BLT1, BLT2, CysLT1, CysLT2), les récepteurs adrénergiques (bêta 3), les récepteurs canabinoïdes (CB1), les récepteurs des chimiokines (CCR5, CXCR4) le récepteur AT1 de l'angiotensine II, le récepteur B2 de la bradykinine.

10

15

20

25

30

La protéine recombinante de l'invention (quel que soit le mode de réalisation de l'invention) peut en outre comprendre toute séquence en acides aminés qui permet de la purifier de manière aisée. Ainsi selon un mode particulier de l'invention, la protéine recombinante peut comprendre une séquence de 6 résidus histidine (tag 6xHIS). Ce tag 6xHIS peut être incorporé dans la séquence de la protéine en vue de sa purification sur colonne de Ni-NTA (Nickelnitrilotriacetic acid) agarose. Préférentiellement, cette séquence est à l'extrémité C-terminale de la protéine recombinante de l'invention. Lorsque la protéine recombinante selon l'invention est constituée d'au moins deux protéines fusionnées, le tag 6xHIS préférentiellement situé en aval de la dernière des protéines d'intérêt que l'on cherche à produire.

La séquence codant la protéine recombinante peut en outre comprendre au moins une séquence codant au moins un site de clivage par une endoprotéase.

De manière avantageuse, la séquence codant pour les derniers résidus de l'intégrine peut être mutée pour constituer un site de clivage pour une endoprotéase (facteur Xa, thrombine), qui permettra après expression et

purification de la protéine recombinante, de séparer la protéine d'intérêt de son partenaire de fusion. Selon une forme de réalisation particulière de l'invention, le résidu L (position 285) peut être modifié par mutation en un résidu I, les résidus E et G (positions 286 et 287) étant conservés. Un résidu R supplémentaire peut être introduit par mutagenèse. L'enchaînement ainsi constitué (IEGR) correspond au site de clivage par le facteur Xa qui coupe la protéine après le résidu R.

Sous une autre forme de réalisation, le site de clivage au facteur Xa peut être transformé en un site de clivage à la thrombine. Pour cela les résidus I, E, et G peuvent être remplacés par des résidus L, V et P. Le résidu R est conservé afin d'obtenir l'enchaînement LVPR. Comme le fragment intégrine a été incorporé dans le vecteur côté 3' par un site BamH1 (séquence ggatcc), on obtient donc la séquence ggatcc codant pour deux résidus G et S juste après LVPR. L'enchaînement LVPRGS constitue le site de clivage à la thrombine, qui coupe la protéine après le résidu R.

10

15

20

25

30

On comprend donc que dans une forme plus élaborée, la protéine recombinante de l'invention comprend, de son extrémité N-Terminale à son extrémité C-Terminale, le fragment d'intégrine alpha comportant le site de clivage par une endoprotéase, la (ou les) protéine(s) d'intérêt et le tag 6xHIS.

Sous une forme particulière, la protéine recombinante de l'invention comprend, de son extrémité N-Terminale à son extrémité C-Terminale, le fragment d'intégrine alpha comportant le site de clivage par le facteur Xa, la (ou les) protéine(s) d'intérêt et le tag 6xHIS.

Sous une autre forme particulière, la protéine recombinante de l'invention comprend, de son extrémité N-Terminale à son extrémité C-Terminale, le fragment d'intégrine alpha comportant le site de clivage par la

thrombine, la (ou les) protéine(s) d'intérêt et le tag 6xHIS.

Il peut encore être nécessaire, lorsque la protéine recombinante selon l'invention comporte plus d'une protéine d'intérêt fusionnées entre-elles, que lesdites protéines d'intérêt puissent être séparées après leur synthèse, par exemple avant purification. Ainsi, il est possible d'insérer entre les différentes séquences d'ADN codant les différentes protéines d'intérêt, au moins une séquence d'ADN codant un site de clivage pour une endoprotéase. Il est possible que des sites de clivage pour des endonucléases différentes soient insérés dans une même protéine recombinante.

10

15

20

25

30

Il peut être nécessaire de rendre le clivage de la protéine recombinante encore plus efficace. A cet égard il est possible d'insérer dans la construction selon l'invention une séquence codant une séquence peptidique servant de bras espaceur, préférentiellement situé en amont du site de clivage par une endoprotéase.

Ainsi selon un mode de réalisation particulier de l'invention, la protéine recombinante comprend en outre une séquence peptidique servant de bras espaceur, préférentiellement situé en amont du site de clivage par une endoprotéase.

Dès lors, dans une forme encore plus élaborée, la protéine recombinante de l'invention comprend, de son extrémité N-Terminale à son extrémité C-Terminale, le fragment d'intégrine alpha comportant un bras espaceur et le site de clivage par une endoprotéase, la (ou les) protéine(s) d'intérêt et le tag 6xHIS.

Sous une forme particulière, la protéine recombinante de l'invention comprend, de son extrémité N-Terminale à son extrémité C-Terminale, le fragment d'intégrine alpha comportant un bras espaceur, le site de clivage par le

facteur Xa, la (ou les) protéine(s) d'intérêt et le tag 6xHIS.

Sous une autre forme particulière, la protéine recombinante de l'invention comprend, de son extrémité N-Terminale à son extrémité C-Terminale, le fragment d'intégrine alpha comportant un bras espaceur, le site de clivage par la thrombine, la (ou les) protéine(s) d'intérêt et le tag 6xHIS.

Selon l'invention, la séquence codant une séquence peptidique servant de bras espaceur peut être toute séquence connue de l'Homme du Métier permettant un espacement suffisant du site de clivage par une endoprotéase et de la (ou des) protéine(s) d'intérêt pour que le clivage de la protéine recombinante soit efficace.

Préférentiellement, ladite séquence codant une séquence peptidique servant de bras espaceur est la séquence SEQ ID N°7 suivante :

5' GACCCGGGTGGTGGTGGTGGTGGTGGTGGT 3'codant la séquence peptidique SEQ ID N°8 suivante :

20 DPGGGGGGG.

10

15

25

Ainsi, dans une forme des plus élaborée, la protéine recombinante de l'invention comprend, de son extrémité N-Terminale à son extrémité C-Terminale, le fragment d'intégrine alpha comportant un bras espaceur et le site de clivage par une endoprotéase, la (ou les) protéine(s) d'intérêt, séparées par un (ou des) sites de clivage par une endoprotéase (par exemple le facteur Xa ou la thrombine) et le tag 6xHIS.

L'invention a encore pour objet l'utilisation d'au moins un fragment d'une séquence en nucléotides codant pour au moins un fragment d'une intégrine alpha tel que défini précédemment, dans la construction d'une séquence en

nucléotides codant pour une protéine recombinante d'intérêt, telle que définie précédemment.

L'invention a aussi pour objet l'utilisation d'au moins un fragment d'une séquence en nucléotides codant pour au moins un fragment d'une intégrine alpha tel que défini précédemment, pour la production d'une protéine recombinante d'intérêt telle que définie précédemment.

L'invention a en outre pour objet une séquence en nucléotides codant pour une protéine recombinante d'intérêt comprenant au moins un fragment d'une séquence en nucléotides codant pour au moins un fragment d'une intégrine alpha, tel que défini précédemment, et une séquence en nucléotides codant pour au moins une protéine d'intérêt, telle que définie précédemment.

10

15

20

25

30

Préférentiellement, la séquence en nucléotides codant pour au moins un fragment d'une intégrine alpha utilisable selon l'invention ou comprise dans la séquence en nucléotides codant pour une protéine recombinante d'intérêt selon l'invention, peut être choisie parmi les séquences en nucléotides SEQ ID n°4, SEQ ID n°5 et SEQ ID N°6, de la liste de séquence fournie en annexe.

L'invention a encore pour objet un vecteur comprenant une séquence en nucléotides codant pour une protéine recombinante d'intérêt, telle que définie précédemment, comprenant au moins un fragment d'une séquence en nucléotides codant pour au moins un fragment d'une intégrine alpha et une séquence en nucléotides codant pour au moins une protéine d'intérêt. Le vecteur peut être un vecteur eucaryote tel qu'un plasmide ou un virus. Le vecteur peut aussi être tout vecteur procaryote tel qu'un plasmide ou un phage.

De préférence, le vecteur est un vecteur d'expression, c'est-à-dire capable de permettre la transcription et la traduction de la séquence en nucléotides qu'il contient.

A titre d'exemple, il est possible de citer les vecteurs de la famille pET vendu par la société Novagen ou ceux de la famille pGEX vendus par la société

14

PCT/FR2004/001538

WO 2004/113539

10

15

20

25

30

AmershamBiosciences.

L'invention a encore pour objet une cellule dans laquelle une séquence en nucléotides codant pour une protéine recombinante d'intérêt, telle que définie précédemment, a été introduite. Selon un mode particulier de l'invention, la séquence a été introduite sous la forme d'un vecteur tel que défini précédemment.

Par cellule, on entend ici aussi bien une cellule eucaryote qu'une cellule procaryote, particulièrement une bactérie. Toute bactérie capable de permettre l'expression d'une protéine à partir d'une séquence en nucléotide peut être utilisée selon l'invention. A titre d'exemple, il est possible de citer toutes les bactéries qui dérivent de BL21, BL21 star, Rosetta, BLR, Origami, Tuner, Novablue, toute disponible commercialement.

L'invention a encore pour objet un procédé de production d'au moins une protéine d'intérêt, caractérisé en ce que dans une première étape on introduit dans une cellule une séquence en nucléotides codant pour une protéine recombinante d'intérêt telle que définie précédemment, et que dans une deuxième étape on place la cellule dans des conditions suffisantes pour permettre l'expression de la protéine recombinante d'intérêt.

Le procédé de l'invention peut en outre comprendre une étape supplémentaire au cours de laquelle la protéine recombinante d'intérêt peut être coupée par action d'une endoprotéase, (facteur Xa, thrombine, par exemple), au site créé dans les derniers résidus de l'intégrine afin de séparer la protéine d'intérêt de son partenaire de fusion.

Le procédé de l'invention peut également comprendre une étape supplémentaire au cours de laquelle la protéine

WO 2004/113539

10

15

recombinante d'intérêt, ou la (ou les) protéines d'intérêt séparée(s) de son (de leurs) partenaire(s) de fusion, peut (peuvent) être purifiée(s).

PCT/FR2004/001538

Selon le procédé de l'invention, la séquence en nucléotides codant pour une protéine recombinante d'intérêt peut-être introduite dans la cellule par toute méthode connue. A titre d'exemple de méthodes utilisables, il est possible de citer pour les cellules procaryotes, le choc thermique ou l'électroporation. Pour les cellules eucaryotes, on peut citer l'électroporation, la méthode du précipité au phosphate de calcium, l'utilisation de polymères cationiques tels que le DEAE-dextran ou encore toute méthode utilisant des liposomes cationiques ou des dendrimères activés. On peut aussi utiliser des rétrovirus pour faire du transfert de gènes ainsi que les techniques utilisant des microprojectiles pour délivrer de l'ADN dans des cellules cibles.

De même, toute condition suffisante permettant l'expression de la protéine recombinante d'intérêt, connues de l'homme du métier, sont utilisables selon le procédé de l'invention.

Enfin, toute méthode de purification de la (ou des) protéine(s), connue de l'homme du métier, peut être utilisée selon le procédé de l'invention. A titre d'exemple, on peut citer les méthodes de chromatographie d'affinité, de chromatographie d'échange d'ions, de chromatographie d'interaction hydrophobes ou encore de filtration sur tamis moléculaire.

Particulièrement, lorsque la protéine recombinante d'intérêt comprend le tag 6xHIS, la purification sur colonne Nickel-acide nitrilotriacétique agarose (Ni-NTA) représente une méthode de purification particulièrement satisfaisante dans le cadre du procédé de l'invention.

10

15

20

25

30

WO 2004/113539 PCT/FR2004/001538

Les techniques utilisables selon l'invention sont connues de l'homme du métier. Celui-ci peut se référer aux nombreux manuels disponibles et en particulier à "Molecular Cloning, a laboratory manual. 2nd édition, Sambrook, Fritsch, Maniatis eds., CSH laboratory press, (1989)".

Outre les dispositions qui précèdent, l'Invention comprend encore d'autres dispositions qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mise en œuvre de l'Invention ainsi qu'aux dessins annexés, dans lesquels :

La Figure 1 représente une construction correspondant à un vecteur selon l'invention.

La Figure 2 représente la production de la protéine de fusion intégrine α5-récepteur V2 de la vasopressine selon le procédé de l'invention (colonne de gauche : poids moléculaires des protéines de l'échantillon marqueur ; flèche : position de la protéine recombinante intégrine α5-récepteur V2 de la vasopressine, NI : protéines d'un échantillon non-induit, 2h, 3h et 4h : protéines d'un échantillon induit après 2h, 3h et 4h d'induction).

La Figure 3 représente la protéine recombinante intégrine  $\alpha$ 5-récepteur V2 de la vasopressine de la figure 2 après purification et migration sur gel d'électrophorèse. (colonne de gauche : poids moléculaires des protéines de l'échantillon marqueur ; flèche : position de la protéine recombinante intégrine  $\alpha$ 5-récepteur V2 de la vasopressine)

La Figure 4 représente le résultat de la purification de la protéine recombinante de fusion intégrine  $\alpha$ 5-récepteur V2-récepteur CXCR4 ( $\alpha$ 5-V2-CXCR4) par chromatographie d'affinité

S6M: surnageant de solubilisation en tampon 6M urée, déposé sur la résine Ni-NTA agarose

FT: échantillon non retenu sur la résine

W: fraction wash contenant 15 mM imidazole E100: fusion purifiée éluée en tampon contenant 100 mM imidazole

La flèche indique la position de la protéine de fusion  $\alpha 5-V2-CXCR4$ .

Les exemples suivants sont illustratifs de l'Invention et ne la limitent aucunement

Exemple 1 : Construction d'un vecteur permettant l'expression dans les bactéries d'une protéine recombinante d'intérêt :

15

20

25

Un ADN complémentaire codant pour la protéine d'intérêt que l'on veut exprimer, est positionné, dans le vecteur pET21a (+) (vendu par la société Novagen) en phase avec un fragment d'ADN complémentaire de l'intégrine α5, par l'utilisation de sites de restriction appropriés. Le fragment de l'intégrine  $\alpha 5$  est délimité par les sites NdeI et BamHI. Le site NdeI a l'avantage d'incorporer un codon ATG qui est le codon initiateur de la traduction. Ce codon initiateur code pour une méthionine (M). Le site Ndel constitué par la séquence CATATG est donc intéressant pour sous-cloner un fragment d'ADN puisque la séquence cible se trouve directement en phase avec le codon ATG. Celui-ci constitue alors le résidu 1. En ce qui concerne l'intégrine alpha5, l'ATG du site NdeI est positionné en amont de sa séquence nucléotidique. Dans ce cas, l'ATG codera pour une M1 et le G de l'intégrine sera le résidu 2. Le fragment de 287 résidus sera couplé à la méthionine 1 et on obtient donc un partenaire de fusion de 288 résidus : M1-G288.

Le vecteur fournit directement la séquence codant pour le tag 6xHIS qui sera localisé à l'extrémité C-terminale de la protéine recombinante d'intérêt. Un site EcoRI est localisé dans le vecteur du côté de l'extrémité N-terminale du site tag. Ainsi l'ADN complémentaire codant pour la

25

protéine d'intérêt est inséré entre le site Bam HI marquant l'extrémité C-terminale du fragment d'ADN complémentaire de l'intégrine  $\alpha 5$  et le site EcoRI situé du côté de l'extrémité N-terminale du tag 6xHIS.

5 La figure 1 montre le schéma d'une telle construction.

**Exemple 2** : Expression du récepteur V2 humain de la vasopressine :

10 Construction du vecteur :

L'ADN complémentaire du récepteur V2 humain de la vasopressine (Cotte et al., J. BIOL. Chem. 273, 29462-29468, 1998), est inséré entre les sites BamHI et EcoRI du vecteur obtenu à l'exemple 1.

15 Etape 1 : Préparation de l'ADN complémentaire du récepteur V2 humain de la vasopressine :

Des sites de reconnaissances pour les enzymes de restriction BamHI et EcoRI sont ajoutés de part et d'autre de la séquence de l'ADN complémentaire du récepteur V2 humain de la vasopressine. Cela est réalisé par la technique de PCR classique. L'ADN complémentaire du récepteur V2 humain de la vasopressine est amplifié à partir du vecteur pRK5-V2, (Cotte et al., J. BIOL. Chem. 273, 29462-29468, 1998), à l'aide de deux oligonucléotides amorces permettant d'insérer les sites de restriction recherchés:

oligo sens (permet l'incorporation du site BamHI) : 5'
ATG GGT CGC GGA TCC ATG CTC ATG GCG TCC ACC ACT TCC 3'

oligo antisens (permet l'incorporation du site EcoRI) 30 : 5' CGA CGG AAT TCT GCG ATG AAG TGT CCT TGG CCA G 3'.

La réaction de PCR est réalisée dans 50 microlitres d'un mélange réactionnel comprenant :

- pRK5-V2

20 ng

- oligo sens

100 ng

- oligo antisens 100 ng
- Pfu Turbo polymerase (Stratagene) 2.5 U
- tampon Pfu 10X (Stratagene) 5  $\mu$ l
- dNTP 80 µM final pour chacun des 4
- 5 selon les paramètres de cycle suivants :
  - dénaturation initiale à 95°C pendant 2 minutes puis
  - 25 cycles :95°C, 30 secondes puis 55°C, 1 minute, 72°C, 1,5 minutes puis
- élongation finale à 72°Cpendant 10 minutes.

La présence du fragment amplifié (fragment PCR V2 amplifié) est contrôlée sur gel agarose 1%.

Etape 2 : Purification du fragment amplifié (fragment PCR V2 amplifié) :

La zone du gel d'agarose où l'on visualise le fragment d'ADN amplifié est découpée et l'ADNc est purifié à l'aide du kit de purification Qiaquick gel extraction kit (référence Qiagen 28706), en suivant strictement le protocole préconisé par le fournisseur.

20 Etape 3 : Coupure du fragment PCR V2 amplifié par les enzymes BamHI et EcoRI :

Cela est réalisé en une seule étape à l'aide des enzymes vendues par New England Biolabs (NEB) par une incubation de 3 heures à 37°C, dans un volume final de 50 microlitres contenant :

- insert V2 (fragment amplifié) 100 à 200 ng  $\,$  24  $\mu l$
- tampon EcoRI 10X NEB

5 μl

- sérum albumine bovine NEB 100X (10 mg/ml)  $1 \mu$ l
- ECORI ( 40 U )

2 μ1

- BamHI ( 40 U )

2 μl

- eau

25

30

16 µl

En fin de réaction, les deux enzymes sont inactivées par chauffage à 80°C. pendant 20 minutes.

Le fragment PCR V2 est alors purifié à partir d'un gel d'agarose 1% selon le protocole décrit ci-dessus.

Etape 3 : sous-clonage du fragment PCR V2 amplifié dans les sites BamHI et EcoRI du vecteur pET21a de l'exemple 1 :

La ligation est réalisée par incubation à température ambiante (20-25°C) pendant 4 heures dans un milieu comprenant :

	- fragment PCR V2 BamHI / EcoRI	
10	(100 à 200 ng)	8 µl
	- vecteur pET21a (30 ng)	
	coupé par BamHI / EcoRI	3 μ1
	- tampon ligase 10X (NEB)	2.5 μ1
	- T4 DNA ligase (NEB)	2 μ1
15	- eau	9.5 $\mu$ l.

Le produit de ligation, protéine de fusion intégrinerécepteur V2 humain de la vasopressine, est ensuite utilisé pour une transformation des bactéries Rosetta (DE3) afin de réaliser les tests d'expression du récepteur.

20 Introduction du vecteur d'expression dans une bactérie et expression de la protéine d'intérêt :

Transformation:

25

30

Le vecteur obtenu précédemment est ensuite introduit dans une bactérie de souche Rosetta (DE3) par la technique du choc thermique en suivant le protocole de transformation préconisé par le fournisseur, en l'occurrence Novagen.

 $20~\mu l$  de bactéries Rosetta (DE3) référence Novagen 70954-4~ et  $1~\mu l$  de pET21a-intégrine/V2 (quelques nanogrammes) sont incubés sur glace 30 minutes, puis maintenus à 42°C pendant 30 secondes et de nouveau sur glace pendant 2 minutes pour réaliser un choc thermique.

 $80~\mu l$  de milieu SOC (voir composition dans Molecular Cloning, a laboratory manual. 2nd édition, Sambrook, Fritsch, Maniatis eds. CSH laboratory press, 1989) sont

alors ajoutés, puis l'ensemble est incubé à 37°C pendant 1 heure sous agitation à 300 tours/minutes.

Le milieu d'incubation est alors étalé sur boîtes de pétri contenant du milieu LB agar + ampicilline à 100 microgrammes / ml. Les boîtes sont incubées à 37°C 16 heures. Les bactéries d'une colonie sont alors cultivées à 37°C dans 10 ml de milieu LB contenant 100  $\mu$ g/ml d'ampicilline (ou de son analogue la carbenicilline), et la suspension cellulaire est agitée à 300 tours/minutes.

10 Expression de la protéine :

30

Lorsque la densité optique de la culture atteint 0.6 U, l'expression de la protéine recombinante est induite par addition d'IPTG 1 mM.

Des échantillons sont prélevés 2, 3 ou 4 heures après induction. Pour cela, 1 ml de suspension bactérienne, à 15 densité optique de 0,6, est prélevé dans chaque culture. L'échantillon est centrifugé pendant 2 minutes à 12000 tours par minutes. Le surnageant est éliminé et le culot est resuspendu dans 60  $\mu$ l de tampon de lyse (25 mM Tris, pH8,3, 185 mM glycine, 0,1% SDS). 60  $\mu$ l de tampon de dépôt 20 au SDS (10% glycérol, 5% 2-mercaptoethanol, 25 mM Tris-HCl, pH 6,5, 8% SDS, bleu de bromophénol (quelques grains)) sont alors ajoutés et 10 µl de l'échantillon lysé (extraits protéiques totaux) sont alors déposés sur 25 d'acrylamide/bis-acrylamide 12% - SDS 0.1 %. migration des protéines, elles sont colorées au bleu de Coomassie selon les techniques habituelles.

La Figure 2 représente les résultats obtenus. Les échantillons induits sont comparés à des contrôles non induits (NI) mais ayant été cultivés pendant un temps équivalent. Il est évident que la protéine de fusion α5-récepteur V2, qui présente un poids moléculaire apparent autour de 65 kDa, constitue une des protéines majoritaires de la bactérie, ce qui est une condition requise pour une

purification du récepteur en quantité compatible avec des analyses de sa structure via des approches de cristallographie ou RMN.

1 ml de culture ainsi réalisée a permis d'obtenir 5 environ 3  $\mu g$  de récepteur de la vasopressine.

Exemple 3 : Expression d'autres récepteurs :

10

15

25

30

Le résultat obtenu à l'exemple 2 a été reproduit avec la même efficacité, pour d'autres RCPGs, tels que le récepteur  $\beta$ 3-adrénergique, les récepteurs BLT2, Cys-LT1 et Cys-LT2 des leucotriènes LTB4, LTD4 et LTC4, le récepteur cannabinoïde de type 1, le récepteur V1a de la vasopressine et le récepteur de l'ocytocine.

Exemple 4 : Purification de la protéine de fusion fragment d'intégrine  $\alpha 5$ - récepteur V2 de la vasopressine obtenu à l'exemple 2 :

La méthode utilisée est celle décrite par Porath J. et collaborateurs, (Metal chelate affinity chromatography, a new approach to protein fractionation. Nature 258, 598-599, 1975)

L'exemple exposé ici est un essai qui a permis de purifier 3 mg de protéine fusion à partir d'une culture bactérienne de 100 ml.

Une colonie isolée sur LB agar + Ampicilline (100 µg / ml) est piquée et cultivée dans 10 ml de milieu de culture LB + carbenicilline (100 µg / ml). La culture est réalisée à 37°C, sous agitation à 300 tours par minute. Lorsque la densité optique de la culture atteint 0,6, la culture est arrêtée et conservée au réfrigérateur (cet échantillon est appelé préculture). Le lendemain, dans un Erlenmeyer de 500 ml, 100 ml de milieu de culture LB + carbenicilline (100 µg / ml) sont ensemencés avec 2 ml de préculture et laissé 37°C, à 300 tours par minute jusqu'à ce que la densité optique de la culture ait atteint 0,6. 0,1 mM d'IPTG sont alors ajoutés à la culture afin d'induire l'expression de

la protéine recombinante. La culture est poursuivie environ 3 heures, jusqu'à obtention d'un densité optique de 2,4 (facteur de stimulation de 4).

La culture est alors centrifugée à 4000 tours par minute pendant 5 minutes. Le surnageant est éliminé et le culot peut être lysé directement ou conservé à -80°C.

Pour la lyse, le culot est repris par homogénéisation à la pipette dans 6 ml de Tris-HCl 20 mM, pH 8,00 + inhibiteurs de protéases (leupeptine 5  $\mu g$  / ml ; benzamidine 10  $\mu g$  / ml et PMSF 10  $\mu g$  / ml). Ces trois inhibiteurs de protéases seront incorporés à tous les tampons utilisés par la suite.

10

15

20

25

30

Les bactéries sont lysées par sonication à l'aide d'une microsonde conique Branson (duty cycle 50%, output control 5, fréquence 1 burst par seconde pendant 30 secondes, puis repos 30 secondes; ce cycle est répété 5 fois). Le tube est conservé dans la glace pendant la sonication. Le milieu est alors centrifugé pendant 30 minutes à 15000 tours par minute à 4°C. Le surnageant est conservé pour contrôle sur gel d'électrophorèse.

Le culot contient la protéine d'intérêt puisque celleci est accumulée en corps d'inclusion.

Le culot est repris par homogénéisation à la pipette dans 5 ml de Tris-HCl 20 mM, pH 8,00. Les étapes de lyse et de centrifugation sont répétées une fois.

Les surnageants des centrifugations sont conservés pour contrôle sur gel d'électrophorèse.

Le culot est repris par homogénéisation à la pipette dans 5 ml de Tris-HCl, pH 8,00, urée 1M. Un barreau aimanté est placé dans l'échantillon et celui-ci est agité doucement pendant 1h30. Le tube est conservé dans la glace pendant cette étape qui correspond à un lavage des corps d'inclusion et permet d'éliminer des protéines membranaires ou cytoplasmiques associées aux corps d'inclusion mais qui

sont considérées comme contaminantes par rapport à la protéine recombinante.

L'ensemble est alors centrifugé à 15000 tours par minute pendant 30 minutes à 4°C. Le surnageant est conservé pour contrôle sur gel d'électrophorèse.

Afin de solubiliser les corps d'inclusion et donc la protéine d'intérêt, le culot est repris par homogénéisation à la pipette dans 5 ml de Tris-HCl 20 mM, pH 8,00, urée 6M, SDS 0.2%.

Un barreau aimanté est placé dans l'échantillon et celui-ci est agité doucement pendant 3 heures, dans la glace.

15

20

25

30

La protéine d'intérêt (la protéine de fusion fragment d'intégrine  $\alpha 5$ -récepteur V2 de la vasopressine) est alors complètement dénaturée.

L'ensemble est alors centrifugé à 15000 tours par minute pendant 30 minutes à 4°C. Le surnageant contient la protéine d'intérêt et constitue l'échantillon qui sera mis en contact avec la résine Ni-NTA (Nickel-nitriloacetic acid) afin de purifier la fusion alpha5-V2 par chromatographie d'affinité.

3 ml de résine Ni-NTA agarose Superflow (Qiagen, ref 30430) sont équilibrés dans du Tris-HCl 20 mM, pH 8,00, urée 6M, SDS 0,2%, NaCl 150 mM, imidazole 5 mM. On rajoute dans l'échantillon contenant la protéine d'intérêt une quantité suffisante de NaCl et d'imidazole pour obtenir une concentration finale de 150 mM de NaCl et de 5 mM d'imidazole. L'échantillon et la résine sont mis en contact et on laisse incuber à 4°C pendant 16 heures et sous agitation douce. Le mélange échantillon/résine est déposé dans une colonne plastique. On laisse Après la décantation, la fraction "flowthrough" est récupérée à un débit faible, pour contrôle sur gel d'électrophorèse.

La résine est alors lavée avec 3 x 9 ml d'une solution de Tris-HCl 20 mM, pH 8,00, urée 6M, SDS 0,2%, NaCl 150 mM, imidazole 20 mM, pour éliminer toutes les protéines non retenues de façon spécifique sur les groupements Nickel. Les éluats de lavage sont conservés pour contrôle sur gel d'électrophorèse.

La protéine d'intérêt est alors détachée de la résine par passage de 3 ml d'une solution de Tris-HCl 20 mM pH 8,00, urée 6M, SDS 0,2%, NaCl 150 mM, imidazole 100 mM. Un aliquot de la protéine purifiée est conservé pour contrôle sur gel d'électrophorèse.

10

30

 $10~\mu l$  du milieu contenant la protéine purifiée sont mélangés à  $10~\mu l$  de tampon de dépôt au SDS et l'ensemble est déposé sur un gel d'électrophorèse.

15 10  $\mu$ l d'échantillon purifié contiennent de 5 à 10  $\mu$ g de protéine soit dans 3 ml d'éluat, 1,5 à 3 mg de protéine recombinante.

La figure 3 montre la protéine purifiée déposée sur gel d'électrophorèse.

L'échantillon purifié est dialysé contre une solution de Tris-HCl 20 mM, pH 8,00, urée 6M, NaCl 150 mM pour éliminer le SDS et l'imidazole. Pour cela, l'échantillon est placé dans une cassette de dialyse Pierce (membrane de MWCO de 10000) et la dialyse se fait dans un Becher contenant un litre du tampon. La dialyse est effectuée à 4°C pendant au moins 24 heures.

L'échantillon est récupéré et la quantité de protéine d'intérêt obtenue est dosée par mesure d'absorption (excitation à 280 nM, absorption entre 235 et 500 nM). En général, on obtient une D.O de 1 à 1.5, ce qui est équivalent à une concentration de 0.5 à 1 mg / ml, ce qui est équivalent à une concentration de 1'ordre de 10  $\mu$ M.

La protéine purifiée et dénaturée (car solubilisée dans l'urée 6M) est utilisée pour les essais de renaturation.

Exemple 5 : construction d'un vecteur permettant l'expression simultanée de deux protéines d'intérêt (ici deux RCPGs) dans Escherichia coli et leur purification.

Un ADN complémentaire codant pour une protéine d'intérêt, en l'occurrence ici le récepteur CXCR4 humain des chimiokines, est inséré dans le vecteur pET21a(+)-\alpha5V2 décrit auparavant dans l'exemple 2. Cet ADN doit être en phase avec celui codant pour la fusion \alpha5V2 et est positionné entre les sites de restriction SacI et HindIII par exemple. Le vecteur fournit directement la séquence codant pour le tag 6xHIS qui sera donc localisé à l'extrêmité C-terminale du récepteur CXCR4 et permettra donc sa purification dans une étape ultérieure.

10

15

30

Dans l'exemple, une version optimisée (« bactérialisée ») du CXCR4 est insérée dans le vecteur mais la version eucaryote naturelle de ce récepteur (Herzog H, Hort YJ, Shine J and Selbie LA. Molecular cloning, characterization and localization of the human homolog to the reported bovine NPY Y3 receptor : lack of NPY binding and activation. DNA Cell Biol. 12, 465-471, 1993) peut également être utilisée de la même façon.

Etape 1 : Préparation de l'ADN complémentaire du récepteur CXCR4 humain.

Des sites de reconnaissance pour les enzymes de restriction SacI et HindIII sont ajoutés de part et d'autre de la séquence codant pour le récepteur CXCR4 humain au cours d'une réaction PCR classique. L'ADN complémentaire de ce récepteur est amplifié à partir du vecteur pET101/D-TOPO (Invitrogen) dans lequel il est sous-cloné et à partir de deux oligonucléotides amorces permettant d'insérer les sites de restriction considérés.

Oligo sens (incorporation du site SacI): 5'CGAGCTAAGGC GAGCTC A ATGGAAGGCATTAGCATTTATAC 3'

Oligo antisens (incorporation du site HindIII) : 5'

5 La réaction de PCR est réalisée dans 50 microlitres et est composée de :

pET101/D-TOPO 20 ng
Oligo sens 100 ng
Oligo antisens 100 ng
Pfu Turbo polymerase (Stratagene) 2.5 U

Tampon Pfu 10 X  $5 \mu l$ 

dNTP 80 µM final pour chacun des 4

Les paramètres de la réaction sont :

dénaturation initiale à 95°C pendant 2 minutes puis 25 15 cycles : 95°C, 30 s ; 55°C, 1 min ; 72°C, 1.5 min puis élongation finale à 72°C, 10 min.

La présence du fragment amplifié est vérifiée sur gel d'agarose 1%.

20 Etape 2 : purification du fragment amplifié

La zone du gel d'agarose dans laquelle on visualise le
fragment d'ADN amplifié est découpée et l'ADNc est purifié
à l'aide du kit de purification Qiaquick gel extraction
(Qiagen référence 28706) en suivant strictement le

25 protocole préconisé par le fournisseur.

Etape 3 : coupure du fragment PCR CXCR4 amplifié par SacI et HindIII

Cela est réalisé en deux réactions successives à 30 l'aide d'enzymes de restriction vendues par NEB Biolabs au cours d'incubation à 37°C.

1<sup>ère</sup> réaction pendant 3h:

fragment PCR 500 ng tampon NEB 1 10X 5  $\mu$ l

sérum albumine bovine (B	SA) 1 μl
SacI	40 U
Eau qsp	50 µl

Le fragment PCR amplifié et coupé par SacI est purifié à partir d'un gel agarose selon le protocole décrit à l'étape 2.

## 2ème réaction pendant 3h :

	fragment PCR récupéré de la	réaction précédente
10	tampon NEB 2 10X	5 μ1
	BSA	1 μ1
	HindIII	40 U
	Eau qsp	50 μl

Le fragment PCR amplifié et coupé par SacI / HindIII
15 est purifié à partir d'un gel d'agarose selon le protocole décrit à l'étape 2.

Etape 4 : sous-clonage du fragment PCR CXCR4 amplifié et coupé SacI / HindIII dans le vecteur pET21a(+)- $\alpha$ 5V2.

Cette étape est réalisée par ligation à température ambiante pendant 16H00.

	Fragment PCR coupé	200	ng
	Vecteur pET21a(+)- $\alpha$ 5V2		
	coupé par les mêmes enzymes	50	ng
25	Tampon ligase 10X (NEB)	2.5	$\mu$ l
	T4 DNA ligase (NEB)	2	μl
	Eau qsp	25	ul

Le vecteur obtenu qui code pour une triple protéine de 30 fusion intégrine-récepteur V2-récepteur CXCR4, est ensuite utilisé pour une transformation des bactéries Rosetta (DE3) dans le but d'exprimer cette fusion et de la purifier.

Etape 5 : transformation des bactéries Rosetta.

Suivre à la lettre le protocole décrit dans l'exemple 2.

Etape 6 : expression de la fusion  $\alpha 5V2-CXCR4$ 

Suivre à la lettre le protocole décrit dans l'exemple 2 mais le milieu de culture LB est remplacé par du milieu Hyperbroth (Athena Enzyme Systems) et le temps optimum d'induction est de 4 heures.

10 Etape 7 : purification de la fusion  $\alpha$ 5V2-CXCR4. Cette étape est illustrée par la figure 4.

Suivre à la lettre le protocole de l'exemple 4 mais lors de l'étape de lavage de la résine Ni-NTA agarose, une concentration de 15 mM d'imidazole au lieu de 20 mM est utilisée dans la solution de lavage. L'élution est réalisée à 100 mM comme dans l'exemple 4.

15

Le bras espaceur peut également être inséré en amont du site de clivage à la thrombine juste après le site EcoRI.

## Références

- 1. Bockaert J. and Pin JP. Molecular tinkering of G protein-coupled receptors: an evolutionary success. EMBO J. 18, 1723-1729, 1999.
- 2. Bockaert J. Les récepteurs à sept domaines transmembranaires : physiologie et pathologie de la transduction. Médecine/Sciences 11, 382-394, 1995.
- 3. Samson M., Libert F., Doranz B.J., Rucker J.,
  Liesnard C., Farber C.M., Saragosti S., Lapoumeroulie C.,
  Cognaux J., Forceille C., Muyldermans G., Verhofstede C.,
  Burtonboy G., Georges M., Imai T., Rana S., Yi Y., Smyth
  R.J., Collman R.G., Doms R.W., Vassart G. and Parmentier M.
  Resistance to HIV-1 infection in caucasian individuals
  bearing mutant alleles of the CCR-5 chemokine receptor
  gene. Nature 382, 722-725, 1996.
- Palczewski K., Kumasaka T., Hori T., Behnke CA., Motoshima H., Fox BA., LeTrong I., Teller DC., Okada T., Stenkamp RE., Yamamoto M. and Miyano M. Crystal structure of rhodopsin: a G protein-coupled receptor. Science 289, 739-745, 2000.
  - 5. Kiefer H., Vogel R. and Maier K. Bacterial expression of G protein-coupled receptors: prediction of expression levels from sequence. Receptors and Channels 7, 109-119, 2000.
    - 6. Tucker J. and Grisshammer R. Purification of rat neurotensin receptor expressed in Escherichia coli. Biochem J., 317, 891-899, 1996.
- 7. Kiefer H., Krieger J., Olszewski JD., Von Heijne 30 G., Prestwich GD. And Breer H. Expression of an olfactory receptor in Escherichia coli: purification, reconstitution and ligand binding. Biochemistry 35, 16077-16084, 1996.

8. Wei HM. and Grisshammer R. Purification and characterization of the human adenosine  $A_{2a}$  receptor functionally expressed in escherichia coli. Eur. J. Biochem. 269, 82-92, 2002.

## REVENDICATIONS

- 1) Utilisation d'au moins un fragment d'une intégrine alpha pour la production dans une cellule, à l'exception d'une cellule de mammifères, d'au moins une protéine recombinante d'intérêt.
- 2) Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la cellule est une cellule procaryote,
   10 particulièrement une bactérie.
  - 3 )Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que le fragment d'intégrine alpha est une séquence en acides aminés complète de l'intégrine alpha ou une séquence partielle;
  - 4 )Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que le fragment d'intégrine alpha est une séquence comprenant l'extrémité N-terminale de l'intégrine alpha utilisée.
  - 5 )Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que l'intégrine alpha est native ou mutée.

25

30

15

- 6 Mtilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que le fragment d'intégrine alpha comprend au moins les modules FG-GAP IV à VII et une portion du module FG-GAP III de l'intégrine alpha utilisée.
- 7 )Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que le fragment d'intégrine alpha provient d'une intégrine alpha choisie

parmi les intégrines  $\alpha$ 1,  $\alpha$ 2,  $\alpha$ 3,  $\alpha$ 4,  $\alpha$ 5,  $\alpha$ 6,  $\alpha$ 7,  $\alpha$ 8,  $\alpha$ 9,  $\alpha$ 10,  $\alpha$ 11,  $\alpha$ D,  $\alpha$ E,  $\alpha$ L,  $\alpha$ M,  $\alpha$ X,  $\alpha$ IIb, ou encore  $\alpha$ V.

- 8) Utilisation selon la revendication 7, caractérisée 5 en ce que le fragment d'intégrine alpha provient d'une intégrine alpha choisie parmi les intégrines  $\alpha 5$ ,  $\alpha V$  ou  $\alpha IIb$ .
- 9) Utilisation selon la revendication 8, caractérisée 10 en ce que le fragment de l'intégrine alpha 5 s'étend entre les positions 231 et 517 (en tenant compte de la présence du peptide signal) ou des positions 190 à 476 (en ne tenant pas compte de la présence du peptide signal).
- 10) Utilisation selon la revendication 8, caractérisée en ce que le fragment de l'intégrine αV s'étend entre les positions 211 et 495 (en tenant compte de la présence du peptide signal) ou des positions 181 à 465 (en ne tenant pas compte de la présence du peptide signal).

20

25

- 11) Utilisation selon la revendication 8, caractérisée en ce que le fragment de l'intégrine αIIb s'étend entre les positions 224 et 508 (en tenant compte de la présence du peptide signal) ou des positions 193 à
- 12) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée en ce que le fragment d'intégrine alpha comprend au moins une séquence en acides aminés choisie parmi les séquences SEQ ID n°1, SEQ ID n°2 et SEQ ID N°3 de la liste de séquence fournie en annexe.
- 13) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 12, caractérisée en ce que le fragment d'intégrine alpha comprend au moins une séquence en acides

aminés codée par l'une des séquences en nucléotides choisie parmi les séquences SEQ ID n°4, SEQ ID n°5 et SEQ ID N°6, de la liste de séquence fournie en annexe.

- 14) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que le fragment d'intégrine alpha est situé dans la (ou les) protéine(s) recombinante(s) d'intérêt préparée(s) selon l'invention, en amont de la (ou des) séquence(s) de la (ou des) protéine(s) d'intérêt que l'on vise à produire.
  - 15) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisée en ce que la (ou les) protéine(s) recombinante(s) comprend (comprennent) au moins un site de clivage par une endoprotéase.

15

20

25

- 16) Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisée en ce que la (ou les) protéine(s) recombinante(s) comprend (comprennent) au moins un bras espaceur.
- 17) Utilisation selon la revendication 16, caractérisée en ce que le bras espaceur est constitué par la séquence peptidique SEQ ID N°8 de la liste de séquence fournie en annexe.
- 18) Utilisation selon la revendication 16, caractérisée en ce que la protéine recombinante comprend au moins un bras espaceur codé par la séquence en acide nucléique SEQ ID N°7 de la liste de séquence fournie en annexe.
- 19) Protéine recombinante caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un fragment d'une intégrine alpha tel que

décrit dans l'une quelconque des revendications 1 à 14 et au moins une protéine membranaire d'intérêt.

- 20) Protéine recombinante selon la revendication 19 5 caractérisée en ce que la protéine d'intérêt est un récepteur couplé aux protéines G.
- 21) Protéine recombinante selon la revendication 20, caractérisée en ce que le un récepteur couplé aux protéines 10 G est choisi parmi les récepteurs de la vasopressine et de l'ocytocine (V1a, V2, OTR), les récepteurs des leucotriènes (BLT1, BLT2, CysLT1, CysLT2), les récepteurs adrénergiques (béta 3), les récepteurs canabinoïdes (CB1), les récepteurs des chimiokines (CCR5, CXCR4) le récepteur AT1 de l'angiotensine II, le récepteur B2 de la bradykinine.
  - 22) Protéine recombinante selon l'une quelconque des revendications 19 à 21, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins une séquence de 6 résidus histidine (tag 6xHIS).

- 23) Protéine recombinante selon la revendication 22, caractérisée en ce que la séquence de 6 résidus histidine est à l'extrémité C-terminale de la protéine.
- 24) Utilisation d'au moins un fragment d'une séquence en nucléotides codant pour au moins un fragment d'une intégrine alpha tel que décrit dans l'une quelconque des revendications 1 à 14, dans la construction d'une séquence en nucléotides codant pour au moins une protéine recombinante d'intérêt telle que décrite dans l'une quelconque des revendications 19 à 23.

- 25) Séquence en nucléotides codant pour au moins une protéine recombinante d'intérêt telle que décrite dans l'une quelconque des revendications 19 à 23.
- 5 26) Vecteur comprenant une séquence en nucléotides telle que décrite à la revendication 25.
- 27) Cellule, à l'exception d'une cellule de mammifères, dans laquelle une séquence en nucléotides telle que décrite à la revendication 25 ou un vecteur tel que décrit à la revendication 26 a été introduit.
- 28) Procédé de production d'au moins une protéine d'intérêt, caractérisé en ce que dans une première étape on introduit dans une cellule, à l'exception d'une cellule de mammifères, une séquence en nucléotides codant pour au moins une protéine recombinante d'intérêt, telle que décrite à la revendication 25, et que dans une deuxième étape on place la cellule dans des conditions permettant l'expression de la (ou des) protéine(s) recombinante(s) d'intérêt.
- 29) Procédé selon la revendication 28, caractérisé en ce qu'il comporte en outre une étape supplémentaire au 25 cours de laquelle la (ou les) protéine(s) recombinante(s) d'intérêt est (sont) coupée(s) par action d'une endoprotéase.
- 30) Procédé selon l'une quelconque des revendications
  30 28 ou 29, caractérisé en ce qu'il comporte en outre une
  étape supplémentaire au cours de laquelle la (ou les)
  protéine(s) recombinante(s) d'intérêt ou la (ou les)
  protéine(s) d'intérêt séparée(s) de son (leurs)
  partenaire(s) de fusion, est (sont) purifiée(s).

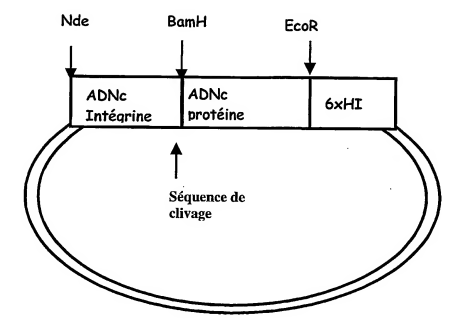


Figure 1

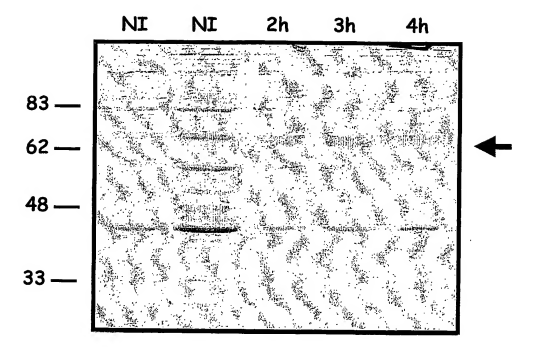


Figure 2

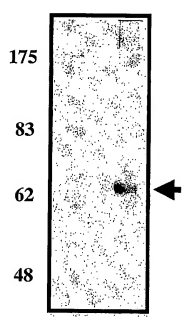


Figure 3

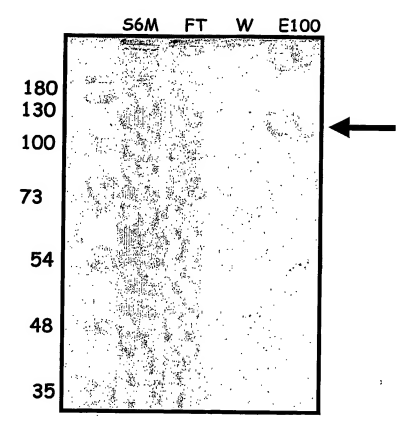


Figure 4

#### SEQUENCE LISTING

<110> INSERM CNRS

# IAP20 Rec's POTATO 15 DEC 2003

<120> Procédé de production d'une protéine recombinante d'intérêt et protéine produite.

<130> 32412/PCT

<140> PCT/FR04/XXXXX

<141> 2004-06-18

<150> FR03/07411

<151> 2003-06-19

<160> 6

<170> PatentIn version 3.1 .

<210> 1

<211> 288

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 1

Met Gly Gln Ile Leu Ser Ala Thr Gln Glu Gln Ile Ala Glu Ser Tyr 10 15

Tyr Pro Glu Tyr Leu Ile Asn Leu Val Gln Gly Gln Leu Gln Thr Arg

Gln Ala Ser Ser Ile Tyr Asp Asp Ser Tyr Leu Gly Tyr Ser Val Ala 35 40 45

Val Gly Glu Phe Ser Gly Asp Asp Thr Glu Asp Phe Val Ala Gly Val 50 60

Pro Lys Gly Asn Leu Thr Tyr Gly Tyr Val Thr Ile Leu Asn Gly Ser 65 70 75 80

Asp Ile Arg Ser Leu Tyr Asn Phe Ser Gly Glu Gln Met Ala Ser Tyr 85 90 95

Phe Gly Tyr Ala Val Ala Ala Thr Asp Val Asn Gly Asp Gly Leu Asp 100 105 110

Asp Leu Leu Val Gly Ala Pro Leu Leu Met Asp Arg Thr Pro Asp Gly 120 125

Arg Pro Gln Glu Val Gly Arg Val Tyr Val Tyr Leu Gln His Pro Ala 130 135 140

Gly Ile Glu Pro Thr Pro Thr Leu Thr Leu Thr Gly His Asp Glu Phe 145 150 155 160

Gly Arg Phe Gly Ser Ser Leu Thr Pro Leu Gly Asp Leu Asp Gln Asp 165 170 175

Gly Tyr Asn Asp Val Ala Ile Gly Ala Pro Phe Gly Gly Glu Thr Gln  $180 \hspace{1cm} 185 \hspace{1cm} _{1/6} \hspace{1cm} 190$ 

Gln Gly Val Val Phe Val Phe Pro Gly Gly Pro Gly Gly Leu Gly Ser 195 200 205

Lys Pro Ser Gln Val Leu Gln Pro Leu Trp Ala Ala Ser His Thr Pro 210 215 220

Asp Phe Phe Gly Ser Ala Leu Arg Gly Gly Arg Asp Leu Asp Gly Asn 225 230 240

Gly Tyr Pro Asp Leu Ile Val Gly Ser Phe Gly Val Asp Lys Ala Val 255

Val Tyr Arg Gly Arg Pro Ile Val Ser Ala Ser Ala Ser Leu Thr Ile 260 270

Phe Pro Ala Met Phe Asn Pro Glu Glu Arg Ser Cys Ser Leu Glu Gly 285

<400>

Met Gly Gln Leu Ile Ser Asp Gln Val Ala Glu Ile Val Ser Lys Tyr 1 10 15

Asp Pro Asn Val Tyr Ser Ile Lys Tyr Asn Asn Gln Leu Ala Thr Arg

Thr Ala Gln Ala Ile Phe Asp Asp Ser Tyr Leu Gly Tyr Ser Val Ala 35 40 45

Val Gly Asp Phe Asn Gly Asp Gly Ile Asp Asp Phe Val Ser Gly Val

Pro Arg Ala Ala Arg Thr Leu Gly Met Val Tyr Ile Tyr Asp Gly Lys 65 70 75

Asn Met Ser Ser Leu Tyr Asn Phe Thr Gly Glu Gln Met Ala Ala Tyr 85 90 95

Phe Gly Phe Ser Val Ala Ala Thr Asp Ile Asn Gly Asp Asp Tyr Ala 100 105 110

Asp Val Phe Ile Gly Ala Pro Leu Phe Met Asp Arg Gly Ser Asp Gly 125

Lys Leu Gln Glu Val Gly Gln Val Ser Val Ser Leu Gln Arg Ala Ser 130 135 140

<sup>&</sup>lt;210> <211> 286

<sup>&</sup>lt;212> PRT Homo sapiens

Gly Asp Phe Gln Thr Thr Lys Leu Asn Gly Phe Glu Val Phe Ala Arg 145 150 155 160

Phe Gly Ser Ala Ile Ala Pro Leu Gly Asp Leu Asp Gln Asp Gly Phe 165 170 175

Asn Asp Ile Ala Ile Ala Ala Pro Tyr Gly Gly Glu Asp Lys Lys Gly 180 185 190

Ile Val Tyr Ile Phe Asn Gly Arg Ser Thr Gly Leu Asn Ala Val Pro 195 200 205

Ser Gln Ile Leu Glu Gly Gln Trp Ala Ala Arg Ser Met Pro Pro Ser 210 215 220

Phe Gly Tyr Ser Met Lys Gly Ala Thr Asp Ile Asp Lys Asn Gly Tyr 225 230 235 240

Pro Asp Leu Ile Val Gly Ala Phe Gly Val Asp Arg Ala Ile Leu Tyr 245 250 255

Arg Ala Arg Pro Val Ile Thr Val Asn Ala Gly Leu Glu Val Tyr Pro. 260 265 270

Ser Ile Leu Asn Gln Asp Asn Lys Thr Cys Ser Leu Pro Gly 275 280 285

<210> 3

<211> 286

<212> PRT <213> Homo sapiens

<400> 3

Met Gly Leu Leu Ala Gln Ala Pro Val Ala Asp Ile Phe Ser Ser Tyr 10 15

Arg Pro Gly Ile Leu Leu Trp His Val Ser Ser Gln Ser Leu Ser Phe 20 25 30

Asp Ser Ser Asn Pro Glu Tyr Phe Asp Gly Tyr Trp Gly Tyr Ser Val 35 40 45

Ala Val Gly Glu Phe Asp Gly Asp Leu Asn Thr Thr Glu Tyr Val Val 50 60

Gly Ala Pro Thr Trp Ser Trp Thr Leu Gly Ala Val Glu Ile Leu Asp 65 70 75 80

Ser Tyr Tyr Gln Arg Leu His Arg Leu Arg Ala Glu Gln Met Ala Ser 85 90 95

Tyr Phe Gly His Ser Val Ala Val Thr Asp Val Asn Gly Asp Gly Arg

100 105 110

His Asp Leu Leu Val Gly Ala Pro Leu Tyr Met Glu Ser Arg Ala Asp 115 120 125

Arg Lys Leu Ala Glu Val Gly Arg Val Tyr Leu Phe Leu Gln Pro Arg 130 135 140

Gly Pro His Ala Leu Gly Ala Pro Ser Leu Leu Leu Thr Gly Thr Gln 145 150 160

Leu Tyr Gly Arg Phe Gly Ser Ala Ile Ala Pro Leu Gly Asp Leu Asp 165 170 175

Arg Asp Gly Tyr Asn Asp Ile Ala Val Ala Ala Pro Tyr Gly Gly Pro 180 185 190

Ser Gly Arg Gly Gln Val Leu Val Phe Leu Gly Gln Ser Glu Gly Leu 195 200 205

Arg Ser Arg Pro Ser Gln Val Leu Asp Ser Pro Phe Pro Thr Gly Ser 210 220

Ala Phe Gly Phe Ser Leu Arg Gly Ala Val Asp Ile Asp Asp Asn Gly 225 230 235

Tyr Pro Asp Leu Ile Val Gly Ala Tyr Gly Ala Asn Gln Val Ala Val 245 250 255

Tyr Arg Ala Gln Pro Val Val Lys Ala Ser Val Gln Leu Leu Val Gln 260 265

Asp Ser Leu Asn Pro Ala Val Lys Ser Cys Val Leu Pro Gln 275 280 285

<210> 4 <211> 864

<211> 004

<213> Homo sapiens

<400> 4

atgggccaga tcctgtctgc cactcaggag cagattgcag aatcttatta ccccqaqtac 60 ctgatcaacc tggttcaggg gcagctgcag actcgccagg ccagttccat ctatgatgac 120 agctacctag gatactctgt ggctgttggt gaattcagtg gtgatgacac agaaqacttt 180 gttgctggtg tgcccaaagg gaacctcact tacggctatg tcaccatcct taatggctca 240 gacattcgat ccctctacaa cttctcaggg gaacagatgg cctcctactt tggctatgca 300 gtggccgcca cagacgtcaa tggggacggg ctggatgact tgctggtggg ggcacccctg 360 ctcatggatc ggacccctga cgggcggcct caggaggtgg gcagggtcta cgtctacctg 420 cagcacccag ccggcataga gcccacgccc acccttaccc tcactggcca tgatgagttt 480

ggccgatttg	gcagctcctt	gacccccctg	ggggacctgg	accaggatgg	ctacaatgat	540
gtggccatcg	gggctccctt	tggtggggag	acccagcagg	gagtagtgtt	tgtatttcct	600
gggggcccag	gagggctggg	ctctaagcct	tcccaggttc	tgcagcccct	gtgggcagcc	660
agccacaccc	cagacttctt	tggctctgcc	cttcgaggag	gccgagacct	ggatggcaat	720
ggatatcctg	atctgattgt	ggggtccttt	ggtgtggaca	aggctgtggt	atacaggggc	780
cgccccatcg	tgtccgctag	tgcctccctc	accatcttcc	ccgccatgtt	caacccagag	840
gagcggagct	gcagcttaga	9999			•	864
<210> 5 <211> 858 <212> DNA <213> Homo	o sapiens					
<400> 5 atgggtcagc	ttatttcgga	tcaagtggca	gaaatcgtat	ctaaatacga	ccccaatgtt	60
tacagcatca	agtataataa	ccaattagca	actcggactg	cacaagctat	ttttgatgac	120
agctatttgg	gttattctgt	ggctgtcgga	gatttcaatg	gtgatggcat	agatgacttt	180
gtttcaggag	ttccaagagc	agcaaggact	ttgggaatgg	tttatattta	tgatgggaag	240
aacatgtcct	ccttatacaa	ttttactggc	gagcagatgg	ctgcatattt	cggattttct	300
gtagctgcca	ctgacattaa	tggagatgat	tatgcagatg	tgtttattgg	agcacctctc	360
ttcatggatc	gtggctctga	tggcaaactc	caagaggtgg	ggcaggtctc	agtgtctcta	420
cagagagctt	caggagactt	ccagacgaca	aagctgaatg	gatttgaggt	ctttgcacgg	480
tttggcagtg	ccatagctcc	tttgggagat	ctggaccagg	atggtttcaa	tgatattgca	540
attgctgctc	catatggggg	tgaagataaa	aaaggaattg	tttatatctt	caatggaaga	600
tcaacaggct	tgaacgcagt	cccatctcaa	atccttgaag	ggcagtgggc	tgctcgaagc	660
atgccaccaa	gctttggcta	ttcaatgaaa	ggagccacag	atatagacaa	aaatggatat	720
ccagacttaa	ttgtaggagc	ttttggtgta	gatcgagcta	tcttatacag	ggccagacca	780
gttatcactg	taaatgctgg	tcttgaagtg	taccctagca	ttttaaatca	agacaataaa	840
acctgctcac	tgcctgga					858
<210> 6 <211> 858 <212> DNA <213> Home	o sapiens					
<400> 6 atgggtctcc	tggcccaggc	tccagttgcg	gatattttct	cgagttaccg	cccaggcatc	60
cttttgtggc	acgtgtcctc	ccagagcctc	tcctttgact	ccagcaaccc	agagtacttc	120
gacggctact	gggggtactc	ggtggccgtg	ggcgagttcg	acggggatct	caacactaca	180
gaatatgtcg	tcggtgcccc	cacttggagc	tggaccctgg	gagcggtgga	aattttggat	240
tcctactacc	agaggctgca	tcggctgcgc	gcagagcaga	tggcgtcgta	ttttgggcat	300

tcagtggctg	tcactgacgt	caacggggat	gggaggcatg	atctgctggt	gggcgctcca	360
ctgtatatgg	agagccgggc	agaccgaaaa	ctggccgaag	tggggcgtgt	gtatttgttc	420
ctgcagccgc	gaggccccca	cgcgctgggt	gccccagcc	tcctgctgac	tggcacacag	480
ctctatgggc	gattcggctc	tgccatcgca	ccctgggcg	acctcgaccg	ggatggctac	540
aatgacattg	cagtggctgc	cccctacggg	ggtcccagtg	gccggggcca	agtgctggtg	600
ttcctgggtc	agagtgaggg	gctgaggtca	cgtccctccc	aggtcctgga	cagccccttc	660
cccacaggct	ctgcctttgg	cttctccctt	cgaggtgccg	tagacatcga	tgacaacgga	720
tacccagacc	tgatcgtggg	agcttacggg	gccaaccagg	tggctgtgta	cagagctcag	780
ccagtggtga	aggcctctgt	ccagctactg	gtgcaagatt	cactgaatcc	tgctgtgaag	840
agctgtgtcc	tacctcag					858

## (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

#### (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 29 décembre 2004 (29.12.2004)

**PCT** 

## (10) Numéro de publication internationale WO 2004/113539 A3

- (51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>: C12N 15/62, 15/63, C07K 14/705, 19/00
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2004/001538

- (22) Date de dépôt international: 18 juin 2004 (18.06.2004)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 03/07411 19 juin 2003 (19.06.2003) FF
- (71) Déposants (pour tous les États désignés sauf US): IN-SERM [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE-CNRS [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cedex 16 (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): MOUIL-LAC, Bernard [FR/FR]; 77, rue des jardins d'Omeyades, F-34080 Montpellier (FR). SEN, Tuhnadri [IN/IN]; 711/B Block P, New Aipore 700 053, Kolkata (IN). BANERES, Jean-Louis [FR/FR]; 82, Impasse Bâton Rouge, F-34070 Montpellier (FR).
- (74) Mandataires: BREESE, Pierre etc.; Breesé-Majerowicz, 3, avenue de l'Opéra, F-75001 Paris (FR).

- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues
- (88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 16 juin 2005

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: METHOD FOR PRODUCING A RECOMBINANT PROTEIN OF INTEREST AND PROTEIN THUS PRODUCED
- (54) Titre: PROCEDE DE PRODUCTION D'UNE PROTEINE RECOMBINANTE D'INTERET ET PROTEINE PRODUITE
- (57) Abstract: The invention relates to a novel method for producing large quantities of a protein of interest, that can be directly used for structural analyses. The invention also relates to the recombinant protein obtained, the nucleotide sequence coding for the recombinant protein, vectors containing the nucleotide sequence, and cells containing said sequence or said vector.
- (57) Abrégé: L'invention est relative à un nouveau procédé de production de protéine d'intérêt, en grande quantité, directement utilisable pour des analyses structurales. L'invention concerne également la protéine recombinante obtenue, la séquence en nucléotides codant pour la protéine recombinante, des vecteurs contenant la séquence en nucléotides, des cellules contenant ladite séquence ou ledit vecteur.





#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT



PCT/FR2004/001538 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12N15/62 C12N C12N15/63 CO7K14/705 C07K19/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE, Sequence Search C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Category ° Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages LAUKAITIS C M ET AL: "Differential 1-8,19, X 24-28 dynamics of alpha5 integrin, paxillin, and alpha-actinin during formation and disassembly of adhesions in migrating cells" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, ROCKEFELLER UNIVERSITY PRESS, US, vol. 153, no. 7, 25 June 2001 (2001-06-25), pages 1427-1440, XP002266746 ISSN: 0021-9525 Υ See Mat. and methods, page 1429 right col. 1-30 and Fig. 1. GFP fused to alpha5 integrin, pixillin and alpha actinin the whole document -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: \*T\* later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is crited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed \*&\* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report

06/05/2005

Authorized officer

Vix, 0

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

Name and mailing address of the ISA

28 April 2005

Fax: (+31-70) 340-3016

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interional Application No PCT/FR2004/001538

-V PAGUITATO GOVERNO DA OF DE CUAL	PC1/FR2004/001538
	Relevant to claim No.
Charles of document, with indication, whose appropriate, or the constant passages	Tible Valle to Califf 140.
LAUKAITIS C M ET AL: "CLONING AND CHARACTERIZATION OF AN INTEGRIN ALPHA5-GFP FUSION PROTEIN" MOLECULAR BIOLOGY OF THE CELL, BETHESDA, MD, US, vol. 10, no. SUPPL, November 1999 (1999-11), page 381A, XP009021484 ISSN: 1059-1524 cloning of an integrin alpha5-GFP fusion protein the whole document	1-30
EP 0 896 002 A (TORAY INDUSTRIES, INC) 10 February 1999 (1999-02-10) cf revendications 1-4,10,15,20, chimeric protein comprising alpha or beta chain of an integrin and the heavy chain of an immunoglobulin the whole document	1-30
ARGRAVES W S ET AL: "AMINO ACID SEQUENCE OF THE HUMAN FIBRONECTIN RECEPTOR" JOURNAL OF CELL BIOLOGY, ROCKEFELLER UNIVERSITY PRESS, NEW YORK, US, US, vol. 105, 1987, pages 1183-1190, XP002912334 ISSN: 0021-9525 part of the sequence shows 100% identity with SEQ ID N°1 over 257 aa overlap the whole document	1-30
BANERES J-L ET AL: "A minimized human integrin alpha5beta1 that retains ligand recognition" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD, US, vol. 275, no. 8, 25 February 2000 (2000-02-25), pages 5888-5903, XP002266747 ISSN: 0021-9258 the whole document	1-30
EP 1 201 756 A (GENENTECH, INC) 2 May 2002 (2002-05-02) the whole document	1-30
	LAUKAITIS C M ET AL: "CLONING AND CHARACTERIZATION OF AN INTEGRIN ALPHA5-GFP FUSION PROTEIN"  MOLECULAR BIOLOGY OF THE CELL, BETHESDA, MD, US, vol. 10, no. SUPPL, November 1999 (1999-11), page 381A, XP009021484  ISSN: 1059-1524 cloning of an integrin alpha5-GFP fusion protein the whole document  EP 0 896 002 A (TORAY INDUSTRIES, INC) 10 February 1999 (1999-02-10) cf revendications 1-4,10,15,20, chimeric protein comprising alpha or beta chain of an integrin and the heavy chain of an immunoglobulin the whole document  ARGRAVES W S ET AL: "AMINO ACID SEQUENCE OF THE HUMAN FIBRONECTIN RECEPTOR" JOURNAL OF CELL BIOLOGY, ROCKEFELLER UNIVERSITY PRESS, NEW YORK, US, US, vol. 105, 1987, pages 1183-1190, XP002912334  ISSN: 0021-9525 part of the sequence shows 100% identity with SEQ ID N°1 over 257 aa overlap the whole document  BANERES J-L ET AL: "A minimized human integrin alpha5betal that retains ligand recognition" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD, US, vol. 275, no. 8, 25 February 2000 (2000-02-25), pages 5888-5903, XP002266747 ISSN: 0021-9258 the whole document  EP 1 201 756 A (GENENTECH, INC) 2 May 2002 (2002-05-02)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Interional Application No PCT/FR2004/001538

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0896002	Α	10-02-1999	EP	0896002 A1	10-02-1999
			CA	2250291 A1	30-07-1998
			WO	9832771 A1	30-07-1998
EP 1201756	A	02-05-2002	EP	1201756 A2	02-05-2002
			EP	1201757 A2	02-05-2002
			AT	217887 T	15-06-2002
			AU	638964 B2	15-07-1993
			ΑU	4832690 A	10-07-1990
			CA	2006475 A1	22-06-1990
			DE	68929402 D1	27-06-2002
			DE	68929402 T2	05-12-2002
			EP	0452364 A1	23-10-1991
			ES	2176174 T3	01-12-2002
			JP	4502327 T	23-04-1992
			JP	3608572 B2	12-01-2005
			JP	2002112796 A	16-04-2002
			WO	9006953 A2	28-06-1990
			US	5726037 A	10-03-1998
			US	5726290 A	10-03-1998
			US	5837486 A	17-11-1998

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C12N15/62 C12N15/63

C12N15/63 C07K14/705

C07K19/00

Selon la classification Internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Documentation minimale consultée (système de classification sulvi des symboles de classement) C1B 7 C12N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche Internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE, Sequence Search

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages pertinents	no. des revendications visées
X	LAUKAITIS C M ET AL: "Differentia dynamics of alpha5 integrin, paxil alpha-actinin during formation and disassembly of adhesions in migrat cells"  THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, ROCKE	lin, and ing	1-8,19, 24-28
Y	UNIVERSITY PRESS, US, vol. 153, no. 7, 25 juin 2001 (2001-06-25), pages 1427-1440, XP002266746 ISSN: 0021-9525 See Mat. and methods, page 1429 ri and Fig. 1. GFP fused to alpha5 i pixillin and alpha actinin le document en entier	ght col.	1–30
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
"A" docume	s spéciales de documents cités:  ent définissant l'état général de la technique, non léré comme particulièrement pertinent	document ultérieur publié après la date de priorité et n'appartenenant technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'i	is à l'état de la Imprendre le principe
*E* docume ou apri *L* docume priorité autre d *O* docume	ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international ès cette date ant pouvant jeter un doute sur une revendication de	d'document particulièrement perfinent; l' étre considérée comme nouvelle ou c inventive par rapport au document co document particulièrement perfinent; l' ne peut être considérée comme impli lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co	inven tion revendiquée ne peut comme impliquant une activité nsidéré isolément inven tion revendiquée quant une activité inventive ou plusieurs autres
postér		pour une personne du mêtler document qui fait partie de la même fa	
Date à laque	elle la recherche internationale a été effectivement achovée	Date d'expédition du présent rapport o	e recherche internationale
2	8 avril 2005	06/05/2005	
Nom et adre	osse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé  Vix, 0	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No
PCT/FR2004/001538

		PCT/FR2004/001538				
	(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie °	identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages p	pertinents no. des revendications visées				
Y	LAUKAITIS C M ET AL: "CLONING AND CHARACTERIZATION OF AN INTEGRIN ALPHAS-GFP FUSION PROTEIN" MOLECULAR BIOLOGY OF THE CELL, BETHESDA, MD, US, vol. 10, no. SUPPL, novembre 1999 (1999-11), page 381A, XP009021484 ISSN: 1059-1524 cloning of an integrin alpha5-GFP fusion protein le document en entier	1-30				
Y	EP 0 896 002 A (TORAY INDUSTRIES, INC) 10 février 1999 (1999-02-10) cf revendications 1-4,10,15,20, chimeric protein comprising alpha or beta chain of an integrin and the heavy chain of an immunoglobulin le document en entier	1-30				
<b>A</b>	ARGRAVES W S ET AL: "AMINO ACID SEQUENCE OF THE HUMAN FIBRONECTIN RECEPTOR" JOURNAL OF CELL BIOLOGY, ROCKEFELLER UNIVERSITY PRESS, NEW YORK, US, US, vol. 105, 1987, pages 1183-1190, XP002912334 ISSN: 0021-9525 part of the sequence shows 100% identity with SEQ ID N°1 over 257 aa overlap le document en entier	1-30				
A	BANERES J-L ET AL: "A minimized human integrin alpha5beta1 that retains ligand recognition" JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, AMERICAN SOCIETY OF BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD, US, vol. 275, no. 8, 25 février 2000 (2000-02-25), pages 5888-5903, XP002266747 ISSN: 0021-9258 le document en entier	1-30				
A	EP 1 201 756 A (GENENTECH, INC) 2 mai 2002 (2002-05-02) le document en entier	1-30				

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

De de Internationale No PCT/FR2004/001538

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0896002	A	10-02-1999	EP CA WO	0896002 A1 2250291 A1 9832771 A1	10-02-1999 30-07-1998 30-07-1998
EP 1201756	A	02-05-2002	EP EP AU CA DE DE DE JP JP WO US US	1201756 A2 1201757 A2 217887 T 638964 B2 4832690 A 2006475 A1 68929402 D1 68929402 T2 0452364 A1 2176174 T3 4502327 T 3608572 B2 2002112796 A 9006953 A2 5726037 A 5726290 A 5837486 A	02-05-2002 02-05-2002 15-06-2002 15-07-1993 10-07-1990 22-06-1990 27-06-2002 05-12-2002 23-10-1991 01-12-2002 23-04-1992 12-01-2005 16-04-2002 28-06-1990 10-03-1998 10-03-1998 17-11-1998